(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平6-79168

(43)公開日 平成6年(1994)3月22日

(51)Int.Cl. ³		識別記号	庁囚整理番号	F 1				技術表示簡析
B 0 1 J 19	0/00	N	9151 -4 G					
19	9/12	Н	9151 -4G					
C 0 7 B 63	3/00	E	7419-4H					
C08F 2	2/18	MBJ	7442-4 J					
2	2/48	MDM	7442-4 J					
				審查請求	未請求	請求項の数 9 (全	8 fO	最終自に続く
(21)出願番号	特集	ſiΨ4−238160		(71):	出験人	592191243		
						笠炸 均		
(22)出顧日 平成4年(24年(1992)9丿	(1992) 9月7日			宫城県仙台市青葉図	XJU内山)	量數67
			(71):	出願人	592191254			
特許法第30条第1項適用中請有り 平成4年3月28日~ 3月31日 社団法人応用物理学会主催の「1992年春季第						及川 英俊		
				l		宫域県仙台市若林区	【南小泉	3 - 7 - 10 -
39回応用物理学	会関係連合	講演会」におり	て文書をもっ			508		
て発表				(71);	出額人	592191265		
						小野 路道		
						宫城県仙台市泉区和	<u> 원양</u> 2 ~ 1	17 – 14
								最終責に続く

(54)【発明の名称】 有機超微粒子の製法

(57)【要約】

【目的】エレクトロニクス分野の材料として利用可能な 有機超微粒子の提供。

【構成】貞溶媒に溶解した有機材料を、酸溶媒と相溶する る而記有機材料の食溶媒中に混入し、粒毯:μm以下の 結晶または会合体からなる有機超微粒子の製法。 UESI AVAILABLE COFY

【特許請求の範囲】

【請求項 】】 - 良語媛に密解した有機材料を、該語媛と 相溶する前記有紙付料の資溶媒中に混入し、粒径1am 以下の結晶または会合体からなる有機超微粒子の製法。 【請求項2】 - 負富媒に溶解した有機材料を、該溶媒と 相溶する前記有機材料の貧溶媒中に混入し、粒径500 nm以下の結晶または会合体からなる有機超磁粒子の製 法。

【請求項3】 - 良密媒に溶解した有機材料を、該溶媒と 租密する前記有機材料の貧溶媒中に混入し、ガンマ線。 電子線。X線または光線を照射することを特徴とする譜 求項1または2に記載の有機超価粒平の製法。

【請求項4】 - 良溶媒に溶解した有機材料を、該溶錬と 相溶する前記有機材料の貧溶媒中に混入し、荷電調整剤 を添加して酸性度を変化することを特徴とする請求項 1、2または3に記載の有機超蔵積平の製法。

《請求項5】 | 前記有機材料の溶媒に界面活性剤を配合 すること特徴とする請求項1~4のいずれかに記載の有 機超微粒子の製法。

相濡する前記有機材料の貧溶媒中に混入し、熱処理して 粒径を変化することを特徴とする請求項 (~ 5の)いずれ かに記載の有機超微粒子の製法。

【請求項7】 前記有機材料が元(バイ)電子共役系を 有する分子中に2個以上の2重結合または3重結合を有 する分子であることを特徴とする詩末項し〜6のいすれ かに記載の有機超阈位子の製法。

【請求項8】 - 食溶媒に溶解した有機材料を、該溶煉と 租溶する前記有機材料の資溶媒中に混入し、粒径上μ m 以下の結晶または会合体からなる有機超微粒子を形成。 し、該有機超級粒子の表面を他の材料で被覆またはマイ クロカプセル化することを特徴とする有機超績粒子の製。 进.

【請求項9】「良常媒に溶解した有機材料を」該溶媒と 相密する前記有機材料の資溶媒中に混入し、粒径上μm 以下の結晶または会合体からなる有機超微粒子を形成し する方法において。前記有機超微粒子が非線形光学材 料、色素、生理活性物及びこれらど分子結合または混合 可能な化合物とすることを特徴とする有機超級粒子の製 法。

【発明の評細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、各種エレクトロニク ス、医薬品等広範な分野に適用できる有機超微粒子の製 法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年のマイカロエレクトロニクスの進步 により、従来のバルグまたは分子サイスの中間領域を構 成するナフヌーター(mm)スケールの超微粒子の材料 に対する要求が急増している。上記の微緒晶は、特異な 50 殊方法であり、強酸を用いるために適用できる材(40)種

表面構造に基つく触媒効果。サイス効果による光物性 非線形光学特性等の極めて興味深い様々な性質を発現す る。これまで、エレクトロニクスー触媒及び非常形光学 の分野への適用を意図して、無機半導体、金属皮ジセラ ミックスの微結晶の製法が検討されてきた。

【0003】無機材料の微結晶は二一般に電気原法。フ ラスマ法等の気相法またはプリーストラ子法。ペプレー **トライは等の液相法で調製されてきた。しかし、より高** 機能が期待される有機材料の微結晶は、これまで不活性 10 ガス中で蒸発させる気相法が数例あるに留まっていた。 【0004】例えば、豊玉蕃、機能材料・第7巻=6号 | 4.4~4.9頁(1.3.87年8月号)には、アントラセ ン」ピレン。プタロシアニン等の低分子量有機化合物、 ポリメチルメタクサレート ポリスチレン等のポリマ減 梳子の気相成長法が記載されている。また、八浦ほか 普 表面科学 第8巻 5号 434~439頁(19) 87年)には、スチアリン酸カルシウムの量相法による 微粒子作成の記載がある。

【0005】しかし、氣相威長法には、(1)高温を要 【請求項6】 - 良裕健に溶解した有機材料を、該溶媒と、20、すること、(2)分子量)0,000以下程度の低分子 量化合物に限られること、等の本質的な制約がある。一 般に有機材料は開熱性が低く劣化し易いため、この方法 の適用には限度があり、また、気相法では結晶化度。分 予量等を特定の範囲に規定することが難しく。 応用する 上て問題を生し易い。そのため、より効果的な製法が望 まれていた。

> 【0006】一方。有機物を含め各種材料の微位子の製 法としては「化学的凝縮法が知られており」例えば、 B. セーケンスはか著、玉虫訳。「コロイト化学」。 30 0貫及ひ256頁(1987年培風館出版)には「ノオ ウを無水アルコールに溶解後、水中に注ぎ入れる方法。 カロチンをアセトンに溶解後間様に水中に注く方法等が 開示されている。しかし、上記を除く大半は無機材料に 関するもので、実期上、有意義な機能性有機材料、特 に、その結晶性微粒子については何らの報告もなされて いなかった。

> 【0007】また、高分子微粒子を界面活性剤の存在下 で重合して得る乳化重合と称される方法があるが、機能 性の点で特長の少ないアグリル樹脂。スチレン樹脂等の 40 非晶質汎用高分平類に限定され、同時に製造時の制約が ろ少量の乳化剤の内部への混入が強けられず。均一良質 の微粒子は得られなかった。

【0008】他方、通常の溶媒に溶解しないフタロシア ニン顔科等の有機顔科を半ば反応させつ、截ಣに溶解 後、水中に分散、混練して微小粒子を得るアシドベース ティング法が、例えば、トンローモーザ(Misser)ばか 著手サープタロシアニンズ(The Phth locvamines)第1 1巻:35~37頁(1983年)RCプレス出版)に 開示されている。これは、多品質の傾射微粒子を得る持

類が限定され、かつ、一般に純度が低下するため機能性。 の声で有為な殆どの有機材料には用いることができなか。 った。

[00009]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は。 用途 に応じた望ましい範囲の分子量、結晶化度、粒径を制御 した有機超微粒子の製法を提供することにある。

【0010】本発明の他の目的は、実用上有用な元電子 共役系を有する共役系分子及び高分子、色素分子、先導 材料。磁性材料等の機能性有機材料の超微粒子の製法を 提供することにある。

【0011】更に、本発明の他の目的は、粒径が1μm 以下。特に、500mm以下の有機超微粒子の製法を提 供することにある。

[0012]

【課題を解決するための手段】前記課題を解決する本発 明の要旨は次のとおりである。

【0013】(1) 良溶媒に溶解した有機材料の溶液 を、該溶媒と相溶する前記有機材料の食溶媒中に混入 し、粒径 i μm以下の結晶または会合体からなる有機超 微粒子の製法。

【0014】(2)良溶媒に溶解した有機材料を、該溶 媒と相密する前記有機材料の食溶媒中に混入し、特径も

0.0 nm以下の結晶または会合体からなる有機超減位子 の製法。

【0015】重合または食合可能な有機高分子モノウま たはその溶液を、核有機高分子モノマの貧溶媒中に分散 後、活性電子線、X線または紫外線等の光を照射あるい はアミン等の酸性度変化剤の配合により、必要とされる 重合または会合形成を行う方法も含まれる。

【0016】また。前記有機材料の溶媒中に界面活性剤 等の荷電調整剤を添加して酸性度を変化することにより 電材料。光記録材料。光学材料、非線形光学材料、導電 10 必要とされる重合または会合形成を行うことにより有機 超微粒子を得る方法も含まれる。

> 【0017】前記有機材料かπ電子共食系を有する分子。 中に2個以上の2重結合または3重結合を有する分子が らなる有機超微粒子であってもよい。

> 【0018】次に、本発明において用いられる化合物の 例を以下に示す。これらは、非線形光学、色素、生理活 性物等の分野で有用な化合物である。なお、本発明はこ れらの材料に限定されるものではない。

【0019】(1) 次式で示されるジアセチレン系化合 20 物。及びそれらを重合して得られるポリジアセチレン系 化合物

[0020]

(K1)

RI-CEC CEC RE

 ${\{\boldsymbol{\theta}_i\}}, \mathbf{R}^i, \mathbf{R}^i : -(\mathbf{C}\mathbf{H}_2), \mathbf{O}\mathbf{C}\mathbf{O}\mathbf{N}\mathbf{H}\mathbf{C}\mathbf{H}, \mathbf{C}\mathbf{O}\mathbf{O}\mathbf{C}_3\mathbf{H},$

 $\mathbf{R}^{\scriptscriptstyle 1}$, $\mathbf{R}^{\scriptscriptstyle 2}$: $-(\mathbf{C}\mathbf{H}_{\scriptscriptstyle 2})_{\scriptscriptstyle 3}$ O C O N II (C $\mathbf{H}_{\scriptscriptstyle 2}$) n C $\mathbf{H}_{\scriptscriptstyle 3}$

 $R', R^2 : -CH_OSO_2 - CH_3$

 $R^+, R^+ : -CH\cdot C1$

 $R^1, R^2: CH = CH \langle \bigcirc \rangle$

 $\begin{array}{c} R^{1}_{+},R^{2}:=& \\ & \text{NHCO}(CH_{2}) \cup CH_{3} \end{array}$

 R^{\perp} , R^{\perp} : - = π -B u

 $R^{\pm}:=H$, $R^{\pm}:=(CH_{0})nCOOH$

 $R^{1}: -\langle CH_{2} \rangle \setminus R^{2}: -\langle CH_{2} \rangle \cap COOH$

 $\mathbf{R}^{\perp}:=\mathbf{N} \underbrace{\begin{array}{c} \mathbf{O} \\ \mathbf{O} \end{array}}, \quad \mathbf{R}^{\perp}:=\mathbf{C} \mathbf{H}_{T} \mathbf{O} \mathbf{H}_{T}$

 $\mathbf{R}^* := (\mathbf{C} \, \mathbf{H}_a)_a \, \mathbf{C} \, \mathbf{H}_{a_A} \, \mathbf{R}^2 := (\mathbf{C} \, \mathbf{H}_a)_a \, \mathbf{C} \, \mathbf{O} \, \mathbf{O} \, \mathbf{H}$

 $R^{\epsilon} := (CH_2)nCH_3$, $R^{\epsilon} := (CH_2)nCOOH$

 $R^{\pm} := (CH_{\pm})nCH_{a}, R^{\pm} := (CH_{\pm})mOH$

 $R^{1}:=(C\,H_{2})nC\,H_{3},\ R^{2}:=(C\,H_{3})\pi N\,H_{3}$

n,mは1~20の整数、 R^3 は低級アルキル基を示す。

【0021】(2)次式で示されるジェン系化合物。及一 * (0022)

びそれらを固相重合して得られる高分子化合物

[ft2]

 $H_{43}C_{10}COOCH - CH - \langle O \rangle - CH = CHCOOC_{10}H_{23}$

 $H_{25}C_{12}COOCH = CH \left(\bigcirc \right) - CH = CHCOOC_{12}H_{25}$

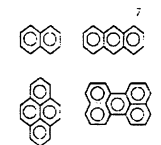
 $H_{29}C_{14}COOCH = CH - CH - CHCOOC_{14}H_{29}$

 \rangle CH=CHCOOC₁₈H₃₇ $H_{a+}C_{++}COOCH=CH-$

【0023】(3)次式で示される多環芳香族化合物

Ht31

(0024)





* [0026] [[£4]]

$$O_4N - \bigcirc NH(CH_4)_{13}CH_4$$

【0027】(5)次式で示される色素化合物 [0028] [[65]

【0025】(4)次式で示される長頭化合物

$$\begin{array}{c}
\begin{array}{c}
\begin{array}{c}
\text{S} \\
\text{N}
\end{array}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{S} \\
\text{C} \\
\text{H} \\
\text{C} \\
\text{O} \\
\text{O}
\end{array}$$

$$\bigcap_{\mathbf{X}^{\top} G_{3}(\mathbf{H}_{1})} \bigcap_{\mathbf{C} \in \mathbf{H}_{2}}$$

但し、XT:CIT、BrT、:Tl

 $\pm O \in H_0 \subset F_{-1}$

$$R^{+} - \bigcirc \longrightarrow \bigcirc H = \bigcirc H - \bigcirc \bigvee^{+} - \bigcirc H, \quad X.$$

(@U.X.T:0), Bri, Li, H.C-⟨O⟩-so/

R': RO~, R:N~, NC~(Rは低級アルギル基)。

$$R^{\alpha} = \bigcap_{N \in \mathbb{N}} \mathbb{N}$$

$$\mathbb{N} = \bigcap_{N \in \mathbb{N}} \mathbb{N}$$

【0029】本発明の製法としては様々な手法が適用で きる。典型的なものに下記のエタノール法。溶融法など があるが、本発明には溶膜変化等容易に類推できる多様 な変形があり、これらは全て本発明に包含される。

【0030】エタノール法では、目的とする試料化合物 のエタノール溶液をシリンジ、注射器等の注入手段によ

添加して以下の処理を行う。例えば、ジアセチレンモノ で及びその誘導体を試料化合物とする場合は、紫外線 (UV)を照射して重合し、対応するポリシアセチレン

及びその誘導体高分子の超版結晶粒子を得る。 【003~】また、シアニン色素分平を試料化合物とす

る場合は、アミンによる処理を行い、対応する色素のよ り損挫している水中に滴下し、必要に応じ界面活性剤を 50 ~金合体の超微結晶粒子を得る。ここで、望ましい性状

しても、からmittocketを選出成といる。 100381 本達明における高級としては一本、アルコール類、ケトン類、エステル類、労産族、ハロケン系化 合物等様々なものか使用できる。有後村村を有機溶剤に 溶解し本中に往入する方法、有機溶剤の溶液を有機溶剤 中に往入する方法がある。在入の方法としては、シリンジによるのが開鍵で呼ましいが、往入速度、溶解性、部 度、確律状態を満足する方法であれば特に限定しない。 分配後の処理としては、禁外線、電子線等による充电 台、熱重台、またはアミン等による酸性度制制等の空組 の技術が適用できる。

【10039】一方、溶融大では、試料化合物の結晶位子を水中で資料、超音波振動を加えなから分散した抗速で加品を行い、次いて冷却することにより固微結晶位子を得多。この時、水温、保持時間、超音液振動の有無、資料運度、冷却速度等の最適範囲を選定する。

(0.0.4.0.1本希明の有機協議長では、それ自身、液中または関係中に分配、他の材料との配合、他の材料の機管を持て、他の材料であるとかできる。また、分散のマトリックスとしては高分子、カラス、年草体、マル

キャナスペ、モロト・リロトの他の名とアンテーザスト級しく所拝し、これに50×1の上記4 - BCMU 確認をつくイクロションジを用いて適下した。漢下即的直後から口回の法数が形成するが、更に、拍拝しつ、数分が全国を演 ドレケ散波とする。少国の数分散液を石炭のセルに移し、適比水鉄灯を照射して光平台した。照射時間は、

1.3.5.20年の4種類である。 (0047] 得られたボリンドセチレン微粒子の吸収スペクトルを図して示す。627及ひう73nmに吸収値つ 人を示し、ボリールーBCMU高分子であることが確認できた。627nmの極人は、無利時間と共に増加するするもの・3分の時を最大として、以降代子した。3分照を設大として、以降代子した。3分照外後のものを正定電子製成鏡(SEM)で観察したと、2分に対2と示すように、一辺が約100~200nmのサイズの立方体ないし直方体形状の異性な微体結構了1か形成されていることを確認した。なも、図3は図2 (0048)なお、原列が開まり分の場合のSFMによる様子形状の観察情報では、3分の場合に比べその形状の(はや・不明的となる)にれば、過剰な器外線調射によっ

の3日M写真の模型図である。

て重合終了後の高分子位子の表面圏が一部解離したもの と見受けられる。

(0049) (実施例2)前記、実施例1と同様にして 4 BCMUの溶液を作製し、ジェット流状に急激に純水中に噴射して、紫外線照射したところ、粒径約20mmのボリー4-BCMU微結晶位子を得た。得られた高分子微位子のSEMで観察したところ、粒径約20cmのサイスの立方体ないし直方体形状の良好な微結晶が形成されていることを確認した。

【0050】 (実施例3)下記(化子)で示すメロシア 10 エン色素MCSe-C18[3-カルボキシメチルー5 [2-(3-オクタデシル・2-ベンソセレナゾリニリデン エチリテン ロータニン)) | をエタノール溶液から水中に分散し、アミン処理して1-会合体の微粒子分散体を製造した。

[0051]

[(£7]

$$\begin{array}{c}
& \text{CHCH} = \begin{cases}
S \\
N \\
O \\
O \\
O
\end{cases}$$

【0052】図4はアミンの処理時間を0.100.2 00及び1000分と変化した時の吸収スペクトルの変化を示すクラフである。アミン添加により、明瞭なよ会合体の鋭い吸収極大が出現する。ところが、その分散液の性状は色素溶液と殆ど変わらず、SEMによる観察の結果、極めて超減粒子に分散し、粒発約20nmのサ*

[31]

* イズの立方体ないし直方体形状の良好な微結晶が形成されていることを確認した。

【0.053】 [実履例4] 下記(化8) ご示す長鎖化合物 PNA C18 (N オクタテシル 4 エトロアニリン)を実施例 3 と同様にして超微粒子化した。得られた減粒子のSEMによる観察の結果、極めて超減粒子に分散し、約1.00~3.00 n m のサイブの直方体形状の良好な微粒子が形成されていることを確認した。

[0054]

[(£8)

0.N-(CH₂) -CH₄

[0055]

【発明の効果】本発明により、各種エレクトロニクス、 医薬品等の広範な分野に適用できる1 μ m以下の有機超 微粒子を得ることかできる。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1の有機微結晶粒子のし∀吸収スペクト ルである。

【図2】異脆例上の有機繊結品粒子のSEM写真である。

【図3】図2の有機微結晶粒子のSFM写真の模写図で ある。

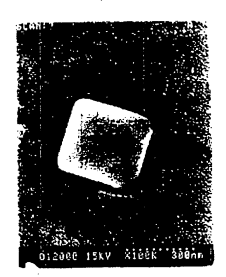
【図4】実施例3の有機微結晶粒子のUV吸収スペクトルである。

【符号の説明】

1…微緒晶粒子。2mカラス基板

[图2]

ন্ত্ৰ 2



	An a server execute the contract of the contra		- 2	
	404	(72) 犯则告	(7.1) 花切古 岡田 修司	
(21)托强人	000005108		茨成県つくは市取し丁田1番4	工業社種
	体式会社日立製作所		院。 裁維商分子材料研究所內	
	来京都干代IIIX钟田駿河台四丁市6番地	(72) 徐明咨	松田 宏雄	
(74) Fall 5 8	(74) 上記5 各の代理人、定理し、高條、明書、(外1名		沢展明しくば近来11年1番4	工業技術
			庞 纵推高分子材料研究所内	
(71)出城人	(71) 開頒人 600001144	(71)発明者 国 信次	大胆 伊	
	工業技術院展		宏城県のくば右東1丁国1番4	工業技術
	東京都千代田区震が関1丁目3番1号		烧 機能高分子材料研究所内	
(74) E-E-1-3	(74)上記1名の指定代理人。正葉技術院物質工作工業技	(72) 论明哲	(72) 説明者 ニューシング ナルワ	
	海研究所以 (外2名)		茨城県日宣市久総町 40.2n番地。株式会社日	株式金井田
(72) 発明者	没并 均		立製作所口立研究所占	
	質與果仙台市占集区川四山温敷67	(72) YELL B	英田 教	
(7.2) 発明青	及川 英俊		茨城県田立市久岡町4026番地 株式会社日	朱式会社日
	医城块仙台市著林区南小泉3 7 的		立製作所口並研究所内	
	508	(22) 强明者	向属 阳夫	
(72) 発明省	(7.2) 我则者 小野 勝道		关城県日立市久急町4026番地。株式会社日	棉式会社日
	富城県仙台市泉区将監2、17、14		法政律所用立研究所内	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.